(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平8-333564

(43)公開日 平成8年(1996)12月17日

(51) Int.Cl. 6	識別記号	庁内整理番号	FI					技術表示箇所
C 0 9 J 163/00	JFP		CO	9 J 1	63/00		JFP	
B 2 9 D 29/00		7726-4F	B 2	9 D	29/00			
C 0 9 J 109/02	JEE		CO	9 J 1	09/02	,	JEE	
	JEJ						JEJ	
161/12	JET			1	61/12		JET	
		来被查察	未請求	請求	項の数 2	FD	(全 9 頁)	最終頁に続く
(21)出職署号	特職平7-164665		(71)	出題人	000229	117		
•			İ				式会社	
(22)出讀日	平成7年(1995) 6	月7日			東京都	千代田	区丸の内2丁	目6番1号
	•		(72)	発明者	藤 藤			
					神奈川	県川崎	市川崎区夜光	一丁目2番1号
					日本	セオン	株式会社総合	開発センター内
			(72)	発明者	石原	貫		
			1		神奈川	県川崎	市川崎区夜光	一丁目2番1号
					日本	ゼオン	快式会社総合	開発センター内
			l			•		
			-					
			ļ					
			}					

(54) 【発明の名称】 接着剤組成物およびゴムと繊維との複合体

(57)【要約】

【目的】 ベルト用基布の処理剤用途に適した接着剤組成物及びニトリル基含有高共量合体ゴムを用いたゴムと 繊維との複合体を提供する。

【構成】 アクリロニトリル量35%、カルボキシル基 含量0.05モル、ヨウ素価28、平均粒径0.12ミクロンのニトリル基含有高盤和共混合体ゴムとレゾルシンーホルムアルデヒド液およびピスフエノールAとを配合してなる接着剤組成物。これを用いて処理された繊維とゴムとの複合体。

(2)

特別平8-333564

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム (A)のラテックスにレゾルシンーホルムアルデヒド樹脂(B)と芳香族系エボキシ樹脂(C)とを配合してなる接着剤組成物。

【 請求項 2 】 ニトリル基含有高飽和共量合体ゴムと、 請求項 1 記載の接着剤組成物で処理された繊維とからな るゴムと繊維との複合体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はベルト用基布の処理利用 途に適した接着剤組成物および、これを用いて処理され た基布とニトリル基金有高飽和共重合体ゴムとのベルト 等の複合体に関するものである。

[0002]

【従来の技術】自動車用タイミングベルト、ポリリブドベルト、ラップドベルト、Vベルト等は、織布状の基布とゴムとの複合体で構成されている。ゴムとしては、従来、主に耐油性ゴムであるクロロブレンゴム(CR)やアクリロニトリルーブタジエン共重合体ゴム(NBR)が用いられてきたが、近年、自動車の排ガス規制対策、自動車の軽量化のためのエンジンルームの小型化、および騒音対策のためのエンジンルームの密閉化等に対応して、耐熱性が要求されるようになったため、最近では耐熱性と耐油性とを兼ね備えたニトリル基含有高飽和共産合体ゴムが質用されるようになっている。

【0003】ところで、タイミングベルトを例にとると、歯部はナイロンの基布で保護されている。基布はベルト歯車との噛み合いによる摩耗を抑制するため、および、ゴム部材との接着力を高めるために、通常溶剤系の 30 ゴム糊処理が施されている。しかし、近年、溶剤の環境汚染が問題視され、溶剤系処理に替わる水系の処理技術が望まれている。

【0004】従来、ニトリル基含有高飽和共愈合体ゴムと繊維との接着剤として、ヨウ素価が120以下のニトリル基含有高飽和共重合体ゴムラテックスとレゾルシンーボルマリン樹脂とを含む接着剤組成物(特開昭63-248879号)、乳化重合法によって得られたニトリル基含有不飽和共重合体ゴムラテックスを、水素化触媒の存在下、水素で炭素-炭素二重結合部分を選択的に水 40 素化反応したニトリル基含有高飽和共重合体ゴムラテックスとレゾルシンーボルマリン樹脂とを接着剤組成物(特開平3-167239号公報)などが提供されている。これらの接着剤組成物は水系であるため有機溶剤による環境汚染が問題なく、しかも該接着剤組成物で処理した繊維は、ニトリル基含有高飽和共愈合体ゴムとの接着性にも優れている。

【0005】ところが、前記ニトリル基含有高飽和共量 トリルゴムのラテックスを、水素化触媒としてバラジウ合体ゴムラテックスとレゾルシンーホルマリン樹脂とか ム化合物を使用して、ラテックス状態で水素化反応してらなる接着剤組成物で処理した繊維は、溶剤系ゴム糊と 50 得られる(特開平2-178305号、特開平3-16

比較して、耐摩耗性が必ずしも十分でなく、特に、これらの接着剤組成物をベルト用基布の処理剤として使用した場合には、ベルトの耐摩耗性が十分ではなかった。本発明者等はカルボキシル基を含有した商館和ニトリル基含有高館和共重合体ゴムラテックスとレゾルシンーホルマリン樹脂とからなる接着剤組成物に酸化亜鉛の水分散体を配合した処理剤を使用することでかかる問題を改善し、既に報告した(特開平6-286015号)。しかし、その後の研究で多量の酸化亜鉛を使用した場合は耐

摩耗性は優れるものの、その反面、耐水性が低下すること、および、亜鉛の水性分散体に使用される乳化剤の存在により、接着剤組成物としての接着性能が低下することが判明し、さらなる改良が必要とされている。

[0006]

20

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、ゴムと繊維との水系の接着剤組成物であって、鼓接着剤組成物で処理した繊維に耐摩耗性を付与することができる接着剤組成物を提供することにある。さらには、ニトリル基含有高飽和共重合体ゴムと繊維との複合体、特に、該ゴムと帆布等の基布とを複合化したベルトの耐摩耗性を飛躍的に改善することができる水系の接着剤組成物、および眩接着剤組成物を用いた複合体を提供することにある。

[0007] 本発明者らは、前記従来技術の問題点を克服するために鋭意研究した結果、カルボキシル基合有高齢和ニトリルゴムのラテックスに、レゾルシンーホルマリン樹脂と特定のエボキシ樹脂とを配合してなる接着剤組成物で処理した繊維が、ニトリル基含有高齢和共重合体ゴムとの接着剤として優れているのみならず、耐摩耗性が大幅に改良されることを見い出し、その知見に基づいて本発明を完成するに至った。

[00008]

【課題を解決するための手段】かくして本発明によれば、(1)カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム

(A)のラテックスにレゾルシン-ホルムアルデヒド樹脂(B)と芳香族系エボキシ樹脂(C)とを配合してなる接着剤組成物が提供される。また、本発明によれば、

(2) ニトリル基合有高飽和共無合体ゴムと、静水項1 記載の接着剤組成物で処理された繊維とからなるゴムと 繊維との複合体が提供される。

【0009】(カルボキシル基含有商飽和ニトリルゴムのラテックス)本発明に用いられるラテックスを機成するカルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム(A)のラッテクスは、カルボキシル基含有不飽和ニトリルゴムを溶液状態で水素化した後、該溶液から転相法によりラテックスにするか(特開昭63-248879号)、あるいは、乳化重合法によって得られるカルボキシル基含有ニトリルゴムのラテックスを、水素化触媒としてバラジウム化合物を使用して、ラテックス状態で水素化反応して得られる(特別平2-178305号 特別平3-16

(3)

7239号) ものである。

【0010】本発明で使用するカルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム(A)は、ヨウ素価が120以下好ましくは80以下であることが必要である。ヨウ素価が120を越えると接着剤組成物で処理された基布の耐熱性が悪化するので好ましくない。

【0011】かかるカルボキシル基含有ニトリルゴムは、共役シェンとα、β-不飽和ニトリル、エチレン性不飽和カルボン酸およびその他共量合可能なエチレン性不飽和単量体との共重合体ゴムである。これらの構成比 10率は、共役シェン単量体単位30~80重量%、α、β-不飽和ニトリル単量体単位10~50重量%、エチレン性不飽和カルボン酸単量体単位1~10重量%およびその他の共宜合可能な単量体0~10重量%である。

【0012】共役ジェンは特に制限されないが、その具体例としては、1、3-ブタジェン、イソプレン、2、3-メチルブタジェン、1、3-ベンタジェン、ハロゲン置換ブタジェン等の脂肪族共役ジェンを示すことができる。これらの共役ジェンは一種単独で用いてもよく、二種以上を併用してもよい。

【0013】α、β-不飽和ニトリル単量体単位は、ニトリル基と風合可能な不飽和結合を有するものであればよく、その具体例としてはアクリロニトリル、メタクリロニトリル等を示すことができる。

【0014】エチレン性不飽和カルポン酸単量体として はアクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、マレイン酸 等を示すことができる。

【0015】エチレン性不飽和カルボン酸単量体を共重合することによって共重合体に導入されるカルボキシル基の量は、共重合体100重量部に対して少なくとも0.02当量(ephrと記す)以上含有することが必要であり、好ましくは0.05~0.10ephrの範囲が、接着性および耐摩耗性を向上させる上で好ましい

【0018】その他の共重合可能なエチレン性不飽和単 量体としては、(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)ア クリル酸エチル、(メタ) アクリル酸プチル、(メタ) アクリル酸2-エチルヘキシル、(メタ)アクリル酸ト リフルオロエチル、(メタ)アクリル酸テトラフルオロ プロピル、イタコン酸エチル、フマル酸プチル、マレイ ン酸プチル、(メタ)アクリル酸メトキシメチル、(メ タ) アクリル酸エトキシエチル、(メタ) アクリル酸メ トキシエトキシエチルのような前記不飽和カルボン酸の エステル: (メタ) アクリル酸シアノメチル、(メタ) アクリル酸2-シアノエチル、(メタ)アクリル酸1-シアノブロビル、(メタ)アクリル酸2-エチル-6-シアノヘキシル、(メタ)アクリル酸3-シアノプロビ ル、などの (メタ) アクリル酸シアノアルキルエステ ル;フルオロエチルビニルエーテルなどのフルオロアル キルピニルエーテル;ピニルピリジンなどが含まれる。

更に、N-(4-アニリノフェニル) (メタ) アクリルアミド、N-(4-アニリノフェニル) シンナムアミド、N-(4-アニリノフェニル) クロトンアミド、N-(4-アニリノフェニル) アミノー2-ヒドロキシブロビル(メタ) アリルエーテル、(メタ) アクリル酸ー5-N-(4-アニリノフェニル) アミノー2-ヒドロキシベンチル等が挙げられる。

【0017】 このようなカルボキシル基含有高飽和ニトリルゴムの具体例としては、ブタジエンーアクリロニトリルーメタアクリル酸共重合体ゴム、イソブレンーブタジエンーアクリロニトリルーメタアクリル酸共全合体ゴム、ブタジエンーアクリロニトリルーアクリル酸共全合体ゴム、イソブレンーブタジエンーアクリロニトリルーメタアクリル酸共重合体ゴム等を水素化したものが挙げられる。

【0018】本発明で使用するカルボキシル基含有高館和ニトリルゴムには、自己架橋性単量体単位を存在させるととによって、耐水性を改良するととができる。具体的な単量体としては、Nーメチロール(メタ)アクリルアミド、N、N'ージメチロール(メタ)アクリルアミド、Nーエトキシメチル(メタ)アクリルアミド、Nーエトキシメチル(メタ)アクリルアミド、Nーブトキシメチル(メタ)アクリルアミド、N、N'ーメチレンピスアクリルアミド等が例示される。特に、ナイロン基布の耐摩耗性改良の観点からはNーメチロール基を有するNーメチロール(メタ)アクリルアミドが好遊である。

[0019] かかる自己架橋性単量体の共重合体中の量は、共重合体全体に対して0.3重量%以上、好ましくは0.5~10重量%の範囲である。該単量体の量が過度に多い場合は、接着剤組成物によって処理された基布の屈曲性が損なわれるので好ましくない。

【0020】とれらの単量体は、通常乳化剤合法により 共量合する。乳化剤合する方法は、従来の公知の方法を 採用すればよい。即ち、乳化剤合の方法は、回分式、半 回分式、連続式の何れでもよく、重合温度や圧力も制限 されない。

【0021】重合時に使用する乳化剤は、通常、アニオン系界面活性剤、カチオン性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤、両性界面活性剤等を使用できる。なかでもアニオン性界面活性剤が好ましく、その使用量に特に制限はないが、とのラテックスから得られる接着剤組成物の接着力の観点から、全単量体に対して1~10重量部、好ましくは2~6 重量部の範囲である。また、重合開始剤、分子量觀整剤等も通常使用されているものでよい。【0022】なお、設ゴムのラテックスには、本発明によって得られる効果が損なわれない範囲で、スチレンーブタジエン共重合体ゴムラテックスおよびその変性ラテックス、アクリロニトリルーブタジエン共産合体ゴムラテックスおよびその変性ラテックス、クロロブレンゴム

(4)

ラテックス、クロロスルホン化ポリエチレンラテックス、 天然ゴムラテックス等の1種または2種以上を併用して使用することができる。

5

612-455-3801

【0023】(接着削組成物からなる処理剤)本発明の接着削組成物は、カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム(A)のラテックスにレゾルシンーホルムアルデヒド樹脂(B)と芳香族系エボキシ樹脂(C)とを配合してなるものである。

【0024】レゾルシンーホルムアルデヒド樹脂(B)は、公知のもの(例えば、特開昭55-142635号 10公報に開示のもの)が使用できる。レゾルシンとホルムアルデヒドとの反応比率は、通常、1:1~1:5(モル比)、好ましくは1:1~1:3(モル比)である。【0025】レゾルシンーホルムアルデヒド樹脂は、カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム(A)のラテックスの固形分100重量部に対して、乾燥重量基準で、通常、5~30重量部、好ましくは8~20重量部の割合で使用される。この使用量が過度に多い場合は、接着剤層が硬くなり過ぎて柔軟性が損なわれるために処理基布の耐除耗性が低下する。20

【0026】本発明で使用する芳香族系エポキシ樹脂 は、多価フェノールとエピクロルヒドリンとの縮合反応 生成物であって、分子内に少なくとも2個以上のフエニ ル基を含有する分子構造を有するものである。かかる芳 香族系エポキシ樹脂としては、ビスフェノールAとエビ クロルヒドリンとをアルカリの存在下で反応させて得ら れるビスフェノールA型エポキシ樹脂、ビスフェノール Fとエピクロルヒドリンとをアルカリの存在下で反応さ せて得られるピスフェノールド型エポ中ン樹脂、あるい はとれらの樹脂の臭器化樹脂ならびにウレタン変性樹脂 30 が挙げられる。さらに、ノボラク樹脂とエピクロルヒド リンとを反応させてグリシジルエーテル化したノボラッ ク型エポキシ樹脂も使用することができる。これらのエ ポキシ樹脂のエポキシ当量は特に限定されるものではな いが、通常は2000以下であれば、接着剤組成物で処 理されたナイロン基布の耐摩耗性が顕著に改良される。

【0027】かかる芳香族系エポキシ樹脂は、水性分飲体の形態で使用されることが最も好ましい。芳香族エポキシ樹脂の配合量は、カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム100食量部に対して、2~10度量部、好ましくは3~7食量部である。配合量が過度に少ない場合は、接着剤組成物で処理されたナイロン基布の耐寒耗性が改良されない。また、配合量が過度に多い場合は、接着性能が低下する。

【0028】本発明の接着剤組成物には、芳香族系エポキシ樹脂を使用することが必要である。エポキシ樹脂として芳香族以外の脂環式エポキシ樹脂あるいは脂肪族エポキシ樹脂を配合した場合は、接着剤組成物で処理されたナイロン基布の耐摩耗性および酸ナイロン基布と被着体ゴムとの接着性とが同時に改良されない。

【0029】また、本発明の接着剤組成物を使用することによって、該接着剤組成物で処理されたナイロン基布の耐摩耗性等を改良するためには、レゾルシンーホルムアルデヒド樹脂と芳香族系エポキシ樹脂とを併用しなければならない。従来、繊維とゴムとの接着性等を改良するために、繊維の接着剤組成物の浸漬処理に先立って、予めエポキシ溶液に繊維を浸漬し、乾燥する等の前処理

6

予めエポキシ溶液に繊維を浸漬し、乾燥する等の前処理 が行われているが、かかる処理では、ナイロン基布の耐 摩耗性および接着性とが同時に改良されない。

【0030】なお、必要に応じて、2,6-ビス(2,4-ジヒドロキシフェニルメチル)-4-クロロフェノールおよび該化合物の誘導体、イソシアネート、ブロックイソシアネート、エチレン尿素、変性ボリ塩化ビニル樹脂等を併用するできる。また、ゴムの加硫反応に使用する硫黄、加硫促進剤等を添加すると、さらに耐摩耗性が向上する場合がある。さらに、本発明の目的を損なわない範囲でカーボンブラックの水分散体を添加することもできる。

[0031] (処理剤による織布状基布の処理) 本発明の接着剤組成物を処理剤として使用できる織布状基布は、綿、ビニロン、レーヨン、ナイロン、ポリエステル、アラミド等であり、これらの繊維は、ステーブル、フィラメント、コード状、ローブ状、帆布等の織布の形態で使用される。特に、耐壓耗性に優れたベルトを得るには、帆布状の織布状の基布を使用することが好ましい。

[0032] 基布の処理方法については特に制限がなく、公知のレゾルシンーホルマリン樹脂一重合体ラテックス系接着剤組成物を用いる場合と同様の方法を採用できるが、その方法の一例を示せば以下の通りである。最初に、基布を処理剤で浸渍処理し、必要ならば、通常100~150℃、0.5~10分間程度の条件で乾燥したのち、加熱処理する。加熱処理の条件は、特に制限されるものではなく、浸漬により付着した接着剤組成物を反応定着させるのに十分な時間と温度、通常、約130~250℃で数分間行なわれる。なお、基布の種類によっては繊維の浸渍処理に先立って、予め、イソシアネート溶液、エボキシ溶液又はこれらの混合液に浸渍し、乾燥処理しておくことも可能である。この場合の乾燥温度は、接着剤組成物浸渍後の乾燥温度以下とすることが望ましい。

【0033】本発明において、接着剤組成物固形分の付着量は特に限定されないが、通常、繊維100重量部に対して2~40重量%、好ましくは3~30重量%である。

【0034】(ゴムと繊維との複合体)繊維と複合化するニトリル基合有高飽和共重合体ゴムとしては、特公平2-43767号公報、特開昭63-248879号公報、特開平3-167239号公報等に開示されている50公知のものが使用できる。また、前記ラテックスに用い

(5)

特開平8~333564

7

られるカルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム(A)と 回様のものも使用される。

【0035】ニトリル基含有高飽和共重合体ゴムの具体 例としては、ブタジエンーアクリロニトリル共重合体ゴ ム、イソプレンーブタジエンーアクリロニトリル共重合 体ゴム、イソブレンーアクリロニトリル共重合体ゴムな どを水素化したゴム;ブタジエンーメチルアクリレート -アクリロニトリル共重合体ゴム、ブタジエン-アクリ ル酸ーアクリロニトリル共重合体ゴムなど、およびこれ **らを水素化したゴム;ブタジエンーエチレンーアクリロ 10** ニトリル共重合体ゴム、ブチルアクリレートーエトキシ エチルアクリレートービニルクロロアセチートーアクリ ロニトリル共庶合体ゴム、ブチルアクリレートーエトキ シエチルアクリレートービニルノルポルネンーアクリロ ニトリル共重合体ゴム等である。

[0036] これらのニトリル基含有高飽和共重合体ゴ ムは、耐油性の観点から、ニトリル基含有単量体単位を 通常10~80重量%の割合で含有し、また、耐熱性の 観点から、ヨウ素価が120以下、好ましくは100以 下、より好ましくは80以下のものである。

【0037】ニトリル基含有高飽和共康合体ゴムは、織 維と複合化した後、加硫するが、加硫剤としては、特に 限定されず、通常の硫質加硫剤、過酸化物系加硫剤など が使用できる。ニトリル基含有高飽和共重合体ゴムと、 本発明の接着剤組成物で処理された繊維とを複合化する には、具体的には、ゴムに加硫剤、充填剤等の配合剤を 添加して調製されたゴム配合物に、接着剤組成物で処理 した繊維を埋め込んだ後、加硫する方法により行う。加 硫の条件は、通常、0.5~10MPaの加圧下、13 0~200℃で1~120分間である。

【0038】本発明のカルボキシル基含有高飽和ニトリ ルゴム (A) のラテックスとレゾルシンーホルムアルデ ヒド樹脂(B) および芳香族系エポキシ樹脂(C)とか らなる接着剤組成物で処理された帆布とニトリル基合有 高飽和共量合体ゴムとの複合体は、処理基布の摩耗性お よび耐水性に優れ、長期の熱老化試験後でも茘布に柔軟 性を有するため、耐熱性が要求されるタイミングベルト 等のベルト用基布の処理に特に好適である。

[0039] 本発明のゴムと繊維との複合体は歯形ベル ト用ゴム材料として好遊であり、該ゴム材料を使用して 40 高応力の歯形ベルトを得ることができる。一般に歯形べ ルトは、ベルト長手方向に一定ピッチをおいて多数の歯 部を配置したベルト本体と、同方向に沿って心線を埋設 した背面部とを有し、歯部表面にカバー帆布を被覆した ものである。該カバー帆布には芳香族ポリアミド繊維、 ウレタン弾性糸、ポリエステル繊維などが用いられ、レ ゾルシンーホルムアルデヒドーラテックス液により処理 されている。また、心線としてはガラス繊維、芳香族ポ リアミド繊維、カーボン繊維等が用いられている。

【0040】本発明のゴムと繊維との複合体を用いて、

Я

背面部および歯部のゴム層を形成してなる歯形ベルト は、優れた高応力を有するものである。歯形ベルトの製 造方法は特に限定されない。通常はモールド内にカバー 帆布、心線、ニトリル基含有高飽和共量合ゴムを順に装 入し、その後加硫することによって成形する。 [0041]

[実施例] 以下に実施例を上げて本発明を更に具体的に 説明する。なお、実施例、比較例および参考例の部およ び%は特に断りのないかぎり重量基準である。

【0042】(カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム (A) ラテックスの鋼製)内容積1リットルの耐圧ボト ルに、水240部、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリ ウム2.5部、アクリロニトリル35部、メタアクリル 酸5部をこの順で入れ、ボトル内を窒素で置換した後、 ブタジエン60部を圧入した。重合開始剤として過硫酸 アンモニウム0.25部を添加し、反応温度40℃で量 合反応してカルボキシル基含有アクリロニトリループタ ジェン共産合体ゴムのラテックスを得た。次に、全固形 分譲度12重量%に調整したカルポキシル基含有アクリ ロニトリループタジエン共宜合体ゴムのラテックス40 20 0ミリリットル(全固形分48g)を撹拌機付きの1リ ットルのオートクレーブに投入し、窒素ガスを10分間 流してラテックス中の溶存酸素を除去した後、水素化触 媒として酢酸パラジウム100mgを硝酸をパラジウム の4倍モル添加した水240ミリリットルに溶解して添 加した。系内を2回水素ガスで置換後、30気圧まで水 素ガスを加圧し、内容物を50℃まで加温して、6時間 反応させた。その後、エバポレーターを用いて、固形分 濃度が約40%となるまで濃縮してヨウ素価28のカル 30 ボキシル基含有高盤和ニトリルゴムのラテックスA-1 を得た。さらに、アクリロニトリル35部、メタアクリ ル酸5部、N-メチロール (メタ) アクリルアミド2 部、ブタジェン58部仕込み同様に乳化煮合して自己架 橋性カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴムのラテック スB-1を得た。また、カルボキシル基を含有しない高 飽和ニトリルゴムのラテックスとしてC-1を得た。得 られたラテックスのヨウ素価及び平均粒子径並びにpH を表1に示す。

[0043]

【表1】

9

(6)

特闘平8-333564

7,0

C-1 B-1 ንፃቱታች Ho. A-1 35 35 AN= (*) 35 0 COOH差量 (ephr) 0.05 N-メチロール(メケ) アクリルアミト*()(本) 0 ٥ 31 26 ヨウ素価 28 平均数径(#) D. 12 0.11 0.10 40. 1 因形分讒疣(%) 40.5 40.5 8.5 B. 6 8.5 рΗ

*部、ホルマリン(37%濃度)9.4部、水酸化ナトリウム(10%濃度)3.0部を水139.6部に溶解し、撹拌下に25℃で6時間反応させた。得られた溶液158部に対して、表1記載の各々のラテックス(40%濃度)250部、表3記載のエポキシ樹脂お水性分散体(10%)50部、軟水93部を添加し、撹拌下に25℃で20時間反応させた。さらに、得られたRFし液にHAFカーボン水分散体(25%濃度)40部を添加して接輪剤組成物を得た。結果を表2に示す。

10 【0045】

【0044】(接着剤組成物の調製)レゾルシン8.5*

RP被: レゾルシンーホルムアル	テヒド樹脂液
レゾルシン ホルムアルデヒド (3 736) 水酸化ナトリウム (1 0%) 軟 水	6.588 9.4 3.0 139.6
· 음 왕	158.5
RFし彼:レゾルシンーホルムアル	デヒドーラテックス)
ラテックス RP液 エポキシ樹脂水分数体(10%) 軟 水	250.088 158.5 50.0 93.0
合 計	551.5
接着剂组成物液	
RPL液 HAF9-8'2水分散体(25%)	551.5 40.0
合 8 t	591.5

[0048]

※30※【表3】

	商品名	78*49 当量	穩類
5-1 E-2 E-3 E-4 E-5 E-6 E-7	7771-18003 7771-13520 7771-135201 7771-13540 7771-15520 7*473-MEX313 7*473-MEX311	205 625 700 1800 540	と*スフェノーかA型 と*スフェノーかA型 と*スフェノーかA型 と*スフェノーかA型 りレラン変性スポーキタ樹歯 ク*リキロシのラ*ケ*リッシ*カエードか フルナ*トーカのラ*ケ*リッシ*ルエードル フルナ*トーカのラ*ケ*リッシ*ルエードル

【0047】・E-1~E-5:シェルケミカル社製

・E-8、E-7:長瀬化成産桑社製

【0048】(酸化亜鉛の水分散体の調整) 表4の配合 処方に従い、磁性ボールミルを用いて固形分譲度50% の酸化亜鉛の水分散体を作製した。

[0049]

【殺4】

酸化型船#1	5.0部
ディモールN(45%)#1	1.5
アンモニウムカゼイン(10%)	8.0
水	0.8
合 計	12.8

【0050】*1: 花王社製 ナフタレンーホルマリン 縮合物のスルホン酸ナトリウム

【0051】(被着用ゴム配合物の調製)表5に示す配 50 合処方に従って、ニトリル基合有商飽和共風合体ゴム 11

(7)

特開平8-333564

12

(イ)、(ロ)、(ハ)と配合剤とを各々ロール上で混 * 【0052】 練し、約2.5mmの厚さのゴム配合物シートを作製し / 【表5】

	(4)	(12)	(A)
Zetpol 2020(*1) Zetpol 2000(*2) ZSC 2295(*3) 亜鉛率 1 号 ステアリン酸 SRFカーキンプ・ラッタ 破 対 サラッチカックシャンス・ストラー・ 2-スカラフ・トペンツ・チアツ・ール ペロネシモンアー40(*4)	100 5 1 40 0.5 1.5 0.5	100 5 1 40	60 40 5 1 80

【0053】*1:日本ゼオン社製ニトリル基含有高館 和共重合体ゴム ヨウ素価28、結合アクリロニトリル 量36%

*2:日本ゼオン社製ニトリル基含有高飽和共量合体ゴム ヨウ素価4、結合アクリロニトリル量36%

*3:Zetpol2020をベースポリマーとして、 ジメタクリル酸亜鉛を分散させたゴム組成物

*4:α, α' -ビス(t-ブチルバーオキシイソプロ 20 ビル)ペンゼン

【0054】(実施例1~5) ラテックスA-1および 表3記載のエポキシ樹脂水性分散体を、表2記載の配合 処方でそれぞれ配合して調製した接着剤組成物の処理液 に、ナイロン66からなる基布を浸漬処理した後、18%

10:処理剤表面正常

9:処理剤が10%摩耗

8:処理剤が20%摩耗

7:処理剤が30%摩耗

6:処理剤が40%摩耗

【0056】また、該ナイロン処理基布とゴム配合物 (イ)とを各々重ねて、ブレス圧5MPa、150℃で 30分間加硫して、2.5cm×15cm角の、ナイロン基布とゴムとの剥離接着試験用の試料を調製し、これ について、インストロン型の引張り試験機を用いて、50mm/分の引張り速度で剝離試験を行った。結果を表 6に示す。

【0057】(比較例1~4)ラテックスA-1(比較例1、2)と、カルボキシル基を含有しないラテックス★

※ 0 ℃で2 分間加熱処理を行ってナイロン処理基布を得た。次に、該処理基布と表5記載の配合処方により調製したゴム配合物(イ)とを重ね、プレス圧5 MPa、150℃で30分間加硫して、15cm×15cm角のナイロン基布とゴムとの複合体を得た。そして、得られた複合体について、各々、カーペット用テーバー摩耗試験機を用いてナイロン処理基布の耐摩矩性を評価した。試)験条件は荷重1kg、摩耗表面温度120℃(赤外線ランブ照射)、ディスク回転回数1万回でおこなった。耐摩耗性は、以下の基準により、基布に付着した接着剤組成物(処理剤)の摩耗減量を10段階で評価した。

[0055]

5:処理剤が50%摩耗

4:処理剤が60%摩耗 3:処理剤が70%摩耗

2:処理剤が80%摩耗

1:処理剤が90%摩耗

★C-1(比較例3)とをそれぞれ使用して、実施例1と 同様に複合体を作製して摩耗試験をおこなった。また、 ラテックスA-1および表4記載の酸化亜鉛の水分散体 を配合した接着剤組成物を用いて、同様に複合体を作製 して摩耗試験をおこなった(比較例4)。測定結果を表 6に併せて示す。

[0058]

[表6]

		実	施多	1		比較例			
炙験NO.	1	2	3	4	5	1	2	8	4
ヴァックスNo.	À-1	A-1	A-1	A-1	4-1	A-I	A-1	C -1	A-1
スキ゚キシ樹脂 水分散体No	K-1	R-5	E-3	B~ 4	B-5	E-8	E-7	B-1	無し
摩耗試験	8	9	9	8	8	8	8	5	6
刻離接着カ (N/25mm)	800	280	285	290	290	140	120	296	285

11/27/2006 15:22

(8)

特開平8-333564

14

13

【0059】実施例1~5より、本願発明により、カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴムのラテックスとレゾルシンーホルムアルデヒド樹脂およびピスフェノールA型エポキシ樹脂の水性分散体を主成分とする接着剤組成物で処理したナイロン基布は、カーペット用テーバー摩耗試験機による耐摩耗性と接着性とが、共に優れることがわかる。これに対して、エポキシ樹脂として脂肪族系エポキシ樹脂を配合した場合(比較例1および2)、カルボキシル基を含有しない高飽和ニトリルゴムのラテックスを使用した場合(比較例3)、あるいは芳香族系エ 10ポキシ樹脂の代わりに酸化亜鉛の水性分散体を配合した*

*場合(比較例4)は、該接着別組成物で処理したナイロン基布の耐摩耗性と接着性とが充分には改良されないことが分かる。

【0060】(実施例8~10)自己架橋性カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴムのラテックスB-1を配合した接着利組成物を用いて、実施例1と同様に調製したナイロン基布とゴムとの複合体について摩耗試験をおこなった。結果を表7に示す。

[0061]

【表71

		実	描	99		
実験N o 、	15	7	8	9	10	
99+92N 0.	B-1	B-1	B-3	B-1	B-1	
スポキシ樹脂水分散体パo.	E-1	6-2	8-9	δ~4	E-5	
摩耗試験	В	9	9	8	8	
到離接着力 (N/85mm)	320	310	300	310	805	

【0062】実施例6~10により、自己架橋性単量体とカルボキシル基とを含有する高飽和ニトリルゴムのラテックスとレゾルシンーホルムアルデヒド樹およびピスフェノールA型エポキシ樹脂の水性分散体を主成分とする接着剤組成物で処理したナイロン基布を用いることにより、ナイロン基布の耐摩耗性が大幅に向上することがわかる。

【0063】(実施例11~14)表4記載のエポキシ 樹脂水分散体E-1の配合量を変量して、ラテァクスA -1またはB-1をそれぞれ配合して得られた接着剤組 30 成物でナイロン基布を処理した。次いで、酸ナイロン基 布と表5記載の配合処方により調製したゴム配合物 ※

※(ロ)とを重ねて、ブレス圧5MPa、160℃で30 分間加硫して15cm×15cm角の繊維とゴムとの複合体を調製した。そして、実施例1と同様にこれらの複合体について摩耗試験をおこなった。結果を表8に示す。

【0064】(比較例 5、6) エポキシ樹脂水分散体 E-1の配合量を1、0部(比較例5) に減量した場合、および配合しない(比較例8) 場合についても、実施例10と同様に複合体を調製して摩耗試験を行った。 結果を表8に示す。

[0085]

【表8】

	比較例		実 #	E 94		比較研
実験No.	5	11	12	13	14	6
ラテックスNo.	<u>A-1</u>	A-1	A-1	8-1	B-1	A-1
Is************************************	1.0	8. 0	7.0	8. 0	a. o	0
摩耗試驗結果	6	8	9	9	9	В
到摩技拳力 (N/25mm)	310	500	240	312	810	280

【0088】実施例11~14より、カルボキシル基含 有高飽和ニトリルゴムラテックスとレゾルシンーホルム アルデヒド樹脂に配合するエボキシ樹脂水分散体を2部 以上配合することにより、処理されたナイロン基布の耐 摩耗性が改良されることがわかる。

【0067】(実施例15~18) ラテックスA-1またはB-1と、表3記載のエポキシ樹脂水性分散体E-1またはE-2を、表2記載の配合処方でそれぞれ配合して調製した接着剤組成物の処理液に、ナイロン88か 50

与なる基布を浸漬処理した後、180℃で2分間加熱処理を行ってナイロン処理基布を得た。次に、該処理基布と表5記載の配合処方により調製したゴム配合物(ロ)または(ハ)とを重ね、ブレス圧5MPa、150℃で30分間加硫して、15cm×15cm角のナイロン基布とゴムとの複合体を得た後、該複合体について、実施例1と同様に、摩耗試験をおとなった。結果を表9に示す。

[0068]

15

(9)

特開平8-333564

16

【表9】

		突 施 例						
実験Na.	15	16	17	19				
ラテックスNo.	A-1	A-1	B-1	B-1				
I\$** 49樹脂	E-1	E-2	B-1	E-2				
ゴム配合物No.	(E)	(a)	(N)	(11)				
摩賴試験結果	9	8	9	В.				
到離接着力 (N/85ma)	810	300	295	316				

- 【0069】本発明の実施態様は以下のとおりである。 (請求項1)カルポキシル基含有高館和ニトリルゴム
- (A)のラテックスにレゾルシンーホルムアルデヒド樹脂(B)と芳香族系エポキシ樹脂(C)とを配合してなる接着剤組成物。
- (1) カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム(A)の ラテックス中のゴム分100重量部に対して、レゾルシ ンーホルムアルデヒド樹脂(B)5~30重量部、芳香 族エボキシ樹脂(C)2~10重量部を配合して成る論 20 求項1の接着剤組成物。
- (2) カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム(A)のラテックスが、ヨウ素価120以下でカルボキシル基0.02~0.lephr含有するものである請求項1の接着剤組成物。
- (3) カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム(A)の ラテックスが、共役ジエン30~80重量%、α,β-不飽和ニトリル10~50重量%、エチレン性不飽和カ ルボン酸0.3~10重量%およびその他の共重合可能 な単量体1~10重量%を共重合し共産合体ゴムのラテ 30 ックスを水素化したものである請求項1の接着剤組成物。
- (4) カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム(A)の ラテックスが、ブタジエン、アクリロニトリル、メタク リル酸を共量合した共産合体ゴムのラテックスを水素化 したものである請求項1の接着剤組成物。
- (5) カルボキシル基含有高飽和ニトリルゴム(A) *

- * が、自己架橋性単量体を共重合体したゴムを水素化した ものである請求項1の接着剤組成物。
- 【0070】(請求項2)ニトリル基含有高飽和共重合体ゴムと、請求項1記載の接着剤組成物で処理された繊維とからなるゴムと繊維との複合体。
- (1) ニトリル基含有高飽和共重合体ゴムが、ニトリル基合有モノマー単位10~60重量%を含有し、ヨウ素化120以下のものである請求項2のゴムと繊維との複合体。
- (2) ニトリル基含有高飽和共重合体ゴムが、アクリロニトリル10~80重量%を含有し、ヨウ聚化120以下のアクリロニトリルーブタジェン共成合ゴムである 請求項2のゴムと繊維との複合体。
- (3) 歯形ベルト用材である請求項2のゴムと繊維との複合体。

[0.071]

【発明の効果】本発明のカルボキシル基含有高飽和ニトリルゴムのラテックスにレゾルシン-ホルムアルデヒド樹脂と芳香飲みエボキシ樹脂水分飲体とを配合した接着剤組成物は、酸接着剤組成物で処理された繊維に優れた耐摩耗性および接着性を付与することができる。また、本発明のゴムと繊維との複合体は、長期の熱老化試験後でも基布が柔軟性を有するため、耐熱性が要求されるタイミングベルト等のベルト用基布との処理剤として特に好適である。

フロントページの続き

(51)Int.C1.*

識別記号 庁内整理番号

FI

技術表示箇所

D06M 15/693

D06M 15/693